(54) THERMOPLASTIC RESIN COM

(43) 5.10.1 (11) 59-176342 (A)

(22) $25.3.198\overline{3}$ (21) Appl. No. 58-50244

(71) NIPPON GOSEI GOMU K.K. (72) HIDEAKI KUMAZAWA(2)

(51) Int. Cl³. C08L51 06,C08L59 00

PURPOSE: To provide a thermoplastic resin compsn. having excellent electrical characteristics, sliding characteristics and heat resistance, consisting of a polyacetal resin and a rubber-reinforced resin obtd, from an ethylene propylene

rubber, an arom, vinyl compd, and a vinyl cyanide compd.

CONSTITUTION: A compsn. consists of 10~90pts.wt. rubber-reinforced resin (A) obtd. by copolymerizing a monomer mixture mainly composed of an arom, vinyl compd and a vinyl cyanide compd, in the presence of an ethylene propylene rubber and 90~10pts.wt. polyacetal (B). Suitable ethylene propylene rubbers include a copolymer composed of ethylene and propylene in a weight ratio of $90:10\sim20:80$, pref. $80:20\sim20:80$ or a copolymer obtd. by using further a small quantity of a non-conjugated diene. The pref. combination of the arom, vinyl compd. and the vinyl compd. is that of styrene and acrylonitrile, or that of styrene, acrylonitrile and methyl methacrylate.

(54) AROMATIC POLYESTER POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION

(11) 59-176343 (A)

(43) 5.10.1984 (19) JP

(21) Appl. No. 58-49883

(22) 25.3.1983 (71) MITSUBISHI KASEI KOGYO K.K. (72) KATSUHISA KAMIYAMA(2)

(51) Int. Cl3. C08L67-02,C08K5-12,C08L69-00

PURPOSE: To improve stability against light, by blending a specified arom. di-

carboxylate ester with an arom, polyester polycarbonate resin.

CONSTITUTION: An arom, dicarboxylate ester of the formula (wherein R1, R2, R are each alkyl, alkoxy, halogen; x, y, z are each 1-4; at least one of the ortho-positions of each phenyl group is not substituted) is blended with an arom. polyester polycarbonate resin composed of the residue of a dihydroxydiaryl comp., the residue of an arom, dicarboxylic acid and the residue of carbonic acid. The dihydroxydiaryl compd., an arom. dicarboxylic acid halide and phosgene are used in such a quantity so as to give a molar ratio of the residue of the dihydroxydiaryl compd.: the residue of the arom. dicarboxylic acid: the residue of carbonic acid in the arom, polyester polycarbonate resin of 1:0.25~ $0.75:0.75 \sim 0.25$.

(54) POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION

(11) 59-176345 (A)

(43) 5.10.1984 (19) JP

(21) Appl. No. 58-52178

(22) 28.3.1983

(71) MITSUBISHI GAS KAGAKU K K. (72) KUNIO YAMAZAKI(1)

(51) Int. Cl³. C0SL69 00 (C08L69 00,C08L67 02)

PURPOSE: To improve resistance to chemicals and steam, by blending a specified high-molecular polyethylene terephthalate with an arom, polycarbonate.

CONSTITUTION: 10~40pts.wt. high-molecular polyethylene terephthalate homopolymer having an intrinsic viscosity of 1.0dl g or above as measured in a solvent mixture of phenol tetrachloroethane (60:40 weight ratio) at $30^{\circ}\mathrm{C}$, is blended with 60~90pts.wt. arom. polycarbonate. When a low-molecular polyethylene terephthalate having an intrinsic viscosity of less than 1.0dl g is used, the melt viscosity of the compsn. is lowered, through the impact resistance is greatly reduced. When the quantity of the arom, polycarbonate is less than 60pts.wt., the impact strength is greatly lowered so that the impact resistance inherent to the polycarbonate can no longer be retained, while when it exceeds 90pts.wt., the resistance to chemicals and steam cannot be improved.

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭59-176345

⑤Int. Cl.³ C 08 L 69/00 #(C 08 L 69/00 67/02) 識別記号

庁内整理番号 6911-4 J 砂公開 昭和59年(1984)10月5日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

ロポリカーボネート樹脂組成物

②特

顏 昭58-52178

❷出

爾 昭58(1983)3月28日

砂発 明

山崎邦夫

豊中市神州町2-11三菱瓦斯化 学株式会社大阪工場内 70発 明 者 三尾勇

豊中市神州町2-11三菱瓦斯化

学株式会社大阪工場内

⑪出 願 人 三菱瓦斯化学株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

瘦 網 看

1 発明の名称

ポリカーポネート樹脂組成物

2. 等許請求の顛頭

(a) 芳香族ポリカーボネート 60~90重量部と(b) 50℃でフェノール/テトラタロロエタン(60対40重量比)混合溶媒中で測定した固有粘度が1.0 d8/8 以上の高分子量のポリエチレンテレフタレート ホモポリマー 10~40重量部とからなるポリカーボネート樹脂組成物

5. 発明の詳細な説明

本発明は、芳香族ポリカーポネードを主成分とする樹脂組成物であつて、さらに詳しくは、 芳香族ポリカーポネート 60~90重量部と 特定の高分子量のポリエチレンテレフタレート ホモポリマー 10~40重量部とからなるポ リカーポネート樹脂組成物に関し、芳香族ポリ カーポネートが本来有する優れた衝撃強度と外 観を保持し、且つ耐楽品性と耐蒸気性が改良された成形材料に適した樹脂組成物を提供する。

本発明者らは、芳書族ポリカーポネートの上述のごとき欠陥を解析するべく検討を進めたと ころ、芳書族ポリカーポネートに特定の高分子 量の芳書族ポリエステルを配合するととによっ て、芳書族ポリカーポネート本来の特性が生か され、且つ特に耐寒品性と耐薬気性が改善され 得ることを見出した。

特爾昭59-176345(2)

量都と (b) 30℃でフェノール/テトラクロロエタ

した固有粘度が 1 . 0 d8/8 以上の高分子 豊のポリエチレンチレフタレート ホモポ

ン(60対40重量比)混合溶媒中で測定

リマー 10~40重量部

とからなるポリカーボネート樹脂組成物である。ことで、上記固有粘度1.0 d8/8 以上の高分子量のポリエチレンテレフタレートを使用すること及びそのポリエチレンテレフタレートはホモポリマーであるべきことは重要な事件である。かかるポリエチレンテレフタレートホモポリマーを用いた場合、ポリカーボネートの溶験粘度は実質的に変化しないかむしる低下するが、本発明の樹脂組成物において芳香菜ポ

ところで、芳香族ポリカーポネートの欠点を 補うために芳香族ポリエステルを配合する試み は、特公昭36-14035号公報化すでに提 案されている。この発明では芳香族ポリカーポ ネート化芳香族ポリエステルを配合することに よつて、芳香族ポリカーポネートの溶散粘度を 低下させて成形性を改良する旨数示するが、か かる目的を進成するためには、固有粘度 0 。8 以下という相対的に低分子量の芳香族ポリエス テルを用いねばならず、得られる組成物の流動 性は改良される反面、衡撃強度の低下があり、 耐楽品性の改善も十分ではなく、従つて、当該 組成物はその応用範囲が制限されてしまうとい う欠点がある。この耐衝撃性の低下を克服する ために、当該組成物にさらにポリブタジェン系 ゴムヤMB8樹脂と総称されているブタジェン 系グラフト共重合体を配合した組成物も提案さ れているくたとえば、特開昭49-41442 号公報など)。

本発明者らは、とれら公知技術の欠点に備み、

リカーポネート本米の衝撃強度が保持され、且 つ、芳香畝ボリカーポネートの耐薬品性及び耐 蒸気性が著しく改善されるのである。因みに、 國有粘度が1.0 d.8/8 より小さい低分子量の ポリエチレンテレフタレートを用いた場合には、 前述のどとく組成物の溶散粘度は低下するが、 何時に耐衡撃性は着しく悪くなり、たとえば、 少量のポリエチレンテレフタレートを配合した だけで常風下で脆性破壊を示し、また耐薬品性 の改善も不十分となる。これに対して、本発明 の組成物では、常に転性を保持している。一方、 本発明の樹脂組成物においてポリエチレンテレ フタレート ホモポリマーに代えて、共重合体 製の芳香族ポリエステルを用いると、芳香族ポ リエステル共東合体は芳書族ポリカーポネート との相勝性が悪く、水薫気との接触によつて観 著な白海が見られ、引張り破断時には袋面と内 層とが存片状に分離する層剝離現象が起る。

本発明の製脂組成物においては、芳香族ポリ カーボネートは、60~90食量部の範囲で配 合されるが、芳香族ポリカーポネートの配合量が60重量部より少なくなると、香草強度の低下が楽しくなつて芳香族ポリカーポネート本来の新香草性は維持し得ず、他方、90重量部より多くなると、耐薬品性及び耐薬気性の改善は見られない。

本発明の樹脂組成物において用いられる芳香 表ポリカーポネートは、2 価のフェノール系化 合物とカーポネート前駆体、たとえばホス反こと では皮膜シエステル、とを作る。2 価のフェ となて得られる周知の重合体である。2 価ののフェ ノール系のではは、2 ールシアンの まんなかでもピスフェノールシアンの まいましたができる。本発明の制脈組 は、芳香族がカール系化やでは、2 を使わるとどができる。本発明の制脈組 は、芳香族がカール系化やや2 を使わるが、カール系化やや2 を使わるポリカール系化やや2 を加りカーポネートの混合物が使用されてもい。

持開昭59-176345(3)

本発明の樹脂組成物において用いられる所定の高分子量のポリエチレンナレフタレート ホポリマーは、テレフタル酸又はテレフタル酸ジメチルとエチレンダリコール又はエチレンオキサイドとを常法に使つて反応させて得られるポリエチレンテレフタレート ホモポリマーであつて、フェノールとテトラタロロエタンとを重量比で60対40の割合で混合した産以上の設定にて測定して得られる固有粘度が1.044/2以上であるポリエチレンテレフタレートを指す。

本発明の樹脂組成物には、所望に応じて充填 剤、着色剤、安定剤、難燃剤、滑剤等の各種能 加剤や繊維補強材を配合することができる。

次に、実施例及び比較例によつて本発明を具体的に説明する。以下の記載において、芳香族

ポリカーボネートを「PC」、ポリエチレンテレフタレートを「PBTP」と略称する。また、固有粘度は、フェノールとテトラタロロエタンとを重量比で60対40の割合で混合した混合結構を用い、30℃でPBTP機度を三水単にとつて制定した値を示し、洗れ値は、高化式フローテスター(1 転 が × 10 m L J ズル使用)にて280℃、160粒荷重の条件で棚定した値を示し、アイゾット衝撃値は、パインチ厚さのJッチ付き試験片での結果を示す。

実施例1~4及び比較例1~3

芳香族ボリカーボネート(三菱瓦斯化学株式会社製、商品名「ユーピロン 8 3000J) と固有粘度の異なる各種ボリエチレンテレフタレート ホモボリマー(東洋紡農株式会社製、「東樺紡PBT」)とを第1妻に示す割合で増一に混合し、ベント式単軸押出根を用いて溶散、混練し、押出してベレットを得た。得られたベレットを用い、高化式フローテスターにて溶散

粘度特性(流れ値)を測定した。さらに射出成 形によつてアイゾット衡繁試験用試験片を成形 し、衝像強度を到定した。

柏果を第1段に示す。

比較のために、第1表には、固有粘度の低いポリエチレンテレフタレートを用いて得られる 製脂組成物(比較例1~2)と芳香族ポリカーポネート単鉄(比較例3)の物性を併記した。

		華	数据 新 形 (美 中部)	を発動し		報えた	第一九 信 アイゲットを観察	持数部位数
	6		PRTP	固有粘质	:	! : •		
	ي	1.20	1.20 1.00	0.80	09.0	0,60 (×10 cc/dec) (kg·cm/cm)	(Kg · CB / CB)	œ
-	9.0		-			7.2	91.4	٦
1 2	08		20		i ! !	7.8	88.6	0
~	0.0	20			! ! !	7.5	90.0	0
1 -	7.0	3.0				7.8	87.5	6
_	80				20	11.0	8.6	100
1 2	2			3.0		10.0	0.4	100
w	100					7.4	93.5	0

1) 5本のノッチ付アイゾット衝撃試験片について開発設策を示した比率を扱わす。

**

実施例 5~6及び比較例 4~6

結果を第2数に示す。

実施例1で用いた芳香族ポリカーポネートと 固有粘度1。25のポリエテレンテレフタレート ホモポリマー(原洋紡績株式会社製)とを 据2表に示す割合で坊ーに混合し、実施例1と 両様に沈れ値とアイゾット衝撃値を研定した。 さらに、耐ガソリン性についても試験した。

比較のために、第2数には、固有粘度の低い ポリエチレンテレフタレートを用いて得られる 樹脂組成物(比較例 4 ~ 5)と芳香族ポリカー ポネート単味(比較例 3)の結果も併配した。

		氯	数 斯 組 成 (重量部)	元 無	金米	***	アイ・ゲット 各種種	とう が発育く コンギ
		£	2 2	PETP 國有結構	新			
- 1		۱ د	1.25	0.80	09.0	1,25 0.80 0.40 (×10 cc/sec) (Ke-cm/cm)	(Ko:04/03)	戦クラツクテスト
₩ #	5	0.6	10			6.8	92.1	ゲート語の名数ナクセック
. E	•	80	20			7.5	89.4	異常なし
	4	9.0			-	8.8	8.0	ゲート等、コーナー等位 大クラック
34 S	10	08		20		9.6	10.5	同上都に発生、少し難い ラック
	•	100				7.2	92.4	ゲート移動れ、他でも大クランク発生

金型職長80℃Kで射出成移したテストピースを、30℃のレギュラーガンリン(三菱石油品KS分階表置して、耐ガンリン性を評価した。

=

突旅例フ~9及び比較例フ~B

実施例1で用いた芳香族ポリカーボネートと 固有粘度の異なる各種ポリエチレンテレフタレート ホモポリマー(東洋紡績株式会社製)と を第3表に示す割合で均一に混合し、ペレクト 化し、射出成形によつて厚さら、45m、幅12。 75m、長さ152。45mの試験片に成形し、得 られた試験片を用いて単げ歪下における四塩化 炭累浸漬テストによつて耐薬品性を試験した。

結果を比較例とともに第 3 表に示す。

曲げ至下四塩化炭素長後テストは、スパン間 新101.6 MMの治具に上記試験片を保持し、 所定の蚕車になったで四塩化炭素中に1分間長で え、それを20℃で四塩化炭素中に1分間長で し、その結果先生するチラッチの状態を目視で し、次の基準で利定することによって が表し、次の基準で利定するにはいてない かけたとき、試験片の下面のスパン中央部に発生 する最大盃車とした。 ○ …… 異常なし △ …… 一部小クラツク発生× …… ほぼ全数クラツク発生×× …… テスト中に折損

【飾る表中、分数は、テスト本数(分母)中クラック発生が観察された本数(分子)を表示するものである。〕

特開昭59-176345(5)

突縮例10及び比較例9~10

契約例4の樹脂組成物を用いて得られる試験 片について、120℃蒸気処理を24時間第し た後の引張り特性を側定し、外観の変化を観察 した。結果を第4表に記す。比較のために、固 有粘度0,85の共重合体超芳香族ポリエステ ルを用いた同じ樹脂組成の樹脂組成物(比較例 9)と芳香族ポリカーボネート単味(比較例1 0)の結果を併記する。

		響	翻碗(有脂組成(直量器)	(m		粗	电扩张计 四百分甲氨基子以入	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	※ 報 坐	+ =	1	
			PE	PETP固有粘度	聖							-	
		PC	1,20	.20 1.10 0.80	0.80		28%	通縣 D, 28% 查卷 D, 37% 萤幕 D 47% 叠卷 D, 56%	37%	開開	8/2	地	. 56%
9	7	90	2.0			0-0	χ,	۵	%	×	%	*	22
K # E	80	7.0		3.0		0	%	0-V %	z	۵	22	×	7,
2	٥	9.0		4		0	%	0	£,	O-∇ 50	72	×-0	72
式 #	^	7.0			3.0	30 △~O %	2,6	×	%	×	72	×	22
E	100	100				×	%	×	%	×	35	-	

	素気的関係の変化		全体代码〈白海		完全化白语 發節時、開分離発生		表面、内部ともクラック発生 教験化して作び無し
#	書類部の「名)	147	125	149	97	124	1.3
31 後の条件	報酬徴さ(2位)	677	617	684	561	736	495
3	(Hr) 再代製さ(24) 書類省さ(24) 部所年び(26)	595	763	614	776	627	703
120℃無気	Kanami (Hr)	0	24	0	24	0	2.4
		3869110		٥.		10	
		<u>#</u>	i [33	*	E	

上配第1表乃至第4表の結果から明らかなことく、固有粘度1.0 d8/9 以上のポリエチレンテレフタレート ホモポリマーを用いる本発明の樹脂組成物では、耐衝撃性、耐薬品性及び耐蒸気性にすぐれた成果を示すことが判る。

特許出顧人 三菱瓦斯化学株式会社 代表者 長 野 和 吉

7